CROSSLINKED POLYMER

Publication number: JP3106971 Publication date: 1991-05-07

Inventor: KAMIMIYA TAKAFUMI; YAMAMOTO AKIYUKI

Applicant: SUMITOMO ELECTRIC INDUSTRIES

Classification:

- international: C08L101/10; C08G77/04; C08G77/06; C08L101/00;

C08G77/00; C08L101/00; (IPC1-7): C08G77/06;

C08L101/10

- European:

Application number: JP19890242615 19890919 Priority number(s): JP19890242615 19890919

Report a data error here

Abstract of JP3106971

PURPOSE: To prepare a crosslinked polymer which hardly dissolves in a solvent and suitable as the material of a wavelength changing element by conducting the condensation reaction of functional groups of a linear polymer with those of a silane compd. by hydrolysis, thereby crosslinking the linear polymer into a network structure. CONSTITUTION:A crosslinked polymer which comprises a linear polymer having at its both molecular ends silyl groups contg. functional groups capable of undergoing condensation reaction by hydrolysis and a silane compd. contg. functional groups capable of undergoing condensation reaction by hydrolysis, and in which the functional groups of the linear polymer are condensed with the functional groups of the silane compd. by hydrolysis to crosslink the linear polymer into a network structure. The crosslinked polymer is highly reactive with glass, and hardly extracted by solvent since the linear polymer is firmly crosslinked. Provided that the linear polymer exhibits a secondary non-linear optical effect, since the firmly crosslinked structure of the linear polymer hardly allows applied orientation to relax with time, the secondary non-linear optical effect remains unweakend so that the crosslinked polymer can be suitably used as the material of a wavelength changing element.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Official Gazette of Unexamined Patent Publication No. 106971/1991

图日本国特許庁(JP)。 即特許出願公開

⑩公開特許公報(A) 平3-106971

与更级重要的 食工化

fint Cl. 加別配号

医骨皮膜炎 经转货副单级 医电脑

C 08 L 101/10 LTB C 08 G 77/06 NUA

8016—4 J 6609—4 J

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全5頁)

願 平1-242615

②出 願 平1(1989)9月19日

用之,如何不能是我我知识我就是

大阪府大阪市此花区島屋1丁目1番3号。住友電気工業株 式会社大阪製作所内

大阪府大阪市此花区島屋1丁目1番3号 住友電気工業株 式会社大阪製作所內 经基本发票 医氯甲基

大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号

多知 化共产性假染流光锡度的新枝子解酶分裂

外1名的海道 自然多为方面的原则

1. 発明の名称

記載の高分子架構体。

大 京 記載の高分子架橋体。

4. 上記額状高分子が、上記シリル基を両 3人では、端に有するポリエーテルである前水項1

求項1記載の高分子架橋体。

- 27. 特許線束の範囲

能基を有するシリル基が固束層に結合し

た類状高分子と、加水分解により縮合反 シーシングル連行する p.能基を消するシラン化合。デカニンは 異を示す 放水頂に記録の高分子架 損失。

物とからなり、上記頭状高分子とシラン。 7. 上記額状高分子が、側顧に2次の非線

化合物との上記両官能甚を互いに加水分。

こうに 静止は り 権合法 せ、上記 質状 高分子 を調 こうこう に 誠の 高分子 栗橋体 こ

手架機体。

少なくとも3つの土配道能基を重していたっ化合物で乗組した高分子架構体に関する。

上記鎖状度分子が、少なくとも2つので、一位来より。エレクトロニクスをよび光江ルクト

2. 金上配膜状態分子が、少なくとも1つの「金金」の発明は、高分子架構体に関し、より群しく 上記官館基を有し、且つシラン化合物が は、両末端にシリル基を有する負状高分子をシラ

る請求項上記載の高分子架構体。

上記官能養を有し、且つシラン化合物がショニクス関連業材の機能および信頼性向上、並び 東京電影。2つの土尼湾館基を有している請求項12~に小型化に対応して、ガラスマトリックス等のセ

特開平3-106971(2)

ラミック原料においては、その純皮向上、粒子形。」しかし、ソルーゲル法において、金属アルコキ 態の制御、異種元素の添加量や分布の均一性の制 御等が要求されている。これらの要求を満たすた め、近年ガラススポッテクス等の製造方法としていたルーケル法を用いて製造する場合、容易に角巣で ソルーゲル法が用いられている。このソルンゲル。 法は、金属アルコキシドと所定の高分子とを辞媒 中に均一に分散したゾルにおいて、金鷹スルコキ シドを加水分解し、続いて高分子と縮合させ、ゲ ルを作成するものである。上記ソルーゲル法によ り得られたゲルは、溶媒を除去した後、ガラスマ トリックス等のセラミック原料として利用される

ブルーゲル法では、反応プロセスが100~ 4.00℃の比較的低い温度で行われるため、ゲル を構成する高分子が分解等する遅れがない。そこ で、ソルーゲル法を利用し、新しい有機と無機復 合体をつくる試みがなされている(H.-H.H. Huang et.al. Polys. Bull. 14. 557 (1986). D. Ravalue et. al., J. Non-Cryst. Solids. 82, 210 (1987) . J.B. Mark et. al. Polys Bull . 18 . 259 (1987))

シドと縮合する高分子の末端は水酸基であり、ガ ラスとの反応性が低く、ガラスマトリックスをソ 抽出されるという問題があった。

一方、2次の非線形光学効果を示す有機材料 (有機色素等)を高分子材料中に分散したり、2 次の非線形光学効果を示す有機材料を側鎖に有す る高分子化合物を用いて、電場により上記有機材 料に所定の配向性を持たせて、非線形光学効果を 育する光波長変換素子の材料を製造することが提 寒されている。

しかし、電場により配向された上記有機材料の 配向性は時間と共に弱まり、上記波長変換素子の 材料の非線形光学効果が時間の経過にともない弱 まるため、波長変換素子材料として使用できない という問題があった。

また、ゾルーゲル法でシリカガラス中に上記有 級材料等を分散するはみもなされているが、シリ カガラスと有機材料との相溶性が低いため、ジメ

チルホルムアミドを10重量外程度混合しなけれ はならないという問題があった。

この発明は、ゾルーゲル法で製造され、溶媒に 帝出しにくく、波長変換素子材料として好適に使 も目的とする。

上記問題を解決するためのこの発明の高分子架 上記録状高分子は、下記一般式[]で表すことが 福体は、加水分解により縮合反応が進行する官能 できる。 おおおま 基を有するシリル基が両末端に結合した鎖状高分 (X)m(Y), Sil -- R -- Sil (X)m(Y), 子と、加水分解により精合反応が進行する官能器では、電影を準(玄中、取は、直鎖状密分子を示し、火 を有するシラン化合物とからなり、上記領状高分素を表現が水分解になり箱合反応が進行する官 子とシラン化合物との上記両電能基を互いに加水 分解により縮合させ、上記額状高分子を網目状に 架構させたことを特徴とする。

・ この高分子架構体は、両末端にシリル基を有す。 一、東大学がデル化合物は、一般式側で表すことが る額状高分子を、シラン化合物を架構剤として期 目状に架構したものである。したがって、この高 分子楽園体は、ガラスとの反応性が高いものであった。 る。また、上記頭状高分子とシラン化合物とがモーニューの通行する官能器を示し、Bは非官能基を

れぞれ有する宮能益同士が互いに加水分解により 縮合しているので、顔状高分子は強固に架構され

また、この高分子架橋体は、上記額状高分子の 用することのできる高分子架構体を提供することにより、ガラス状から ゴム状態で任意の物性を有するものとすることが <問題点を飛送するための手段および作用>

館基を示し、Yは非電館基を示す。また m, nは1~13の整数であり、m+n-3 である。)

Casa Company and the

(A); (B); SI

当山東京 示すのはたで水源川は八戸4の整数であ b, k + 1 - 4 c 3 6 .)

1.毛囊等。22条数分配的影響

この高分子架橋体を製造する場合。 一般式(1)で 表される鎖状高分子と、一般式側で表されるシラ 少化合物とを溶媒中に均一に分散する。次いで、 それぞれ官能基を加水分解し、続いて箱合するこ とにより、シラン化合物を架構剤として、上配額 が、状高分子を網目状に架構する。 これのよねぶん

企上記k 点2であり。m = 2であればいその類状 影高分子はミシリル化合物を架積剤としてご期目状 に親相されることは公前とこれは対象があり

、 i またで水ー3~4である場合、m≥1であれば、 とその領状高分子は、シリル化合物を架構剤として、 期目状に架構される。この場合、一つの類状高分 子がより多数の他の鎖状高分子と契据されるので、 銀状高分子が構成する網目構造が密となり、より 強固に架橋された高分子架橋体を得ることができ Sover and the second of the se

官能基である上記XまたはAとしては、関えば 塩素原子、水酸盐、アルコキシル基等を例示する

ことができ、特に反応の制御が容易であるアルニ キシル基が好ましい。

非官能品である上記YまたはBとしては、水煮 原子、アルキル基、フェニル基、カルボキシル基 毎の加水分解しない基を例示することができ キシル基等が、上記シリル化合物と高分子との相 治性を高めるうえから好ましい。

上記鎖状高分子とシラン化合物を分散させる溶 雄としては、エタノール、テトラエトキシシラン 等が例示することができる。

「顔状高分子Rとしては、ポリエーテル、ポリエ チレン、ポリエステル、ナイロン、ポリイミド、 ポリメタクリル酸アミド等の直鎖状高分子が例示 され、特にポリエーテルが好ましい。また、鎖状 高分子Rとしては、彼高分子の安定性のうえから ケイ素原子が炭素原子に直接結合したものが好ま

そのような顔状高分子を形成する方法としては 反応式(1)に示すように、両末端が水酸器の高分子

化合物の画来増にカリウム等を用いて、ベニル基といかできる。上記分子としては、分子内に導子供与 を導入し、次がでと皆ロシリル反応により、C Sに結合を形成する方法等が例示される。

HO-R-OH - KO-R-OK

CH, ECHOH, B CH, CHCH, O'R-OCH, CHCH

HSIB SICH, CH, CH, O-R-OCH, CH, CH, CH, SIB

△(式中、R は鎖状高分子を示す。)。

上記鎖状高分子を、2次の非線形光学効果を示 すらのとしたり、側鎖に2次の非線形光学効果を 示す配換器を有するものとし、これを電場により 配向させて2次の非線形光学効果を有するものと することが可能である。

この高分子架機体は2次の非線形光学効果を示 す・娘状高分子が、シラン化合物を架構剤として強 面に架構されたものであるので、電場により印加 された配向が時間の経過により緩和する域ればな

2次の非線形光学効果を示す置換基としては、 励起状態で分子内電荷が生じる分子を用いること 性基本電子吸引性基定存してたものだあればよく 例えば、下記一般式①~①の2次の非線形光学効果 を示す分子が例示でき、特に、2次の分子国分極 事 B が 2 0 × 1 0 - 10 esu 以上のものが 次の非線形光学効果を示すうえから好ましい。

$$H_1N - \bigcirc -C = C - C = C = NO_2 \otimes H_3 C - N \bigcirc -C = C - \bigcirc -0$$

例えば下記一般式例に示すよ 果を示す分子を、

m および n は 1 以上の整数を示す) 2 次の非線形光学効果を示す有機材料の配向には、 ゾルーゲル反応が進行し、ゲル化する直前から完 全にゲル化するまで電場を印加すればよい。印加 方法としては、対向電極で高分子架機体を挟み

あるポリ (オキシテトラメチレン) と、ドリエチ ルシリル基とを混合し、提伸しつつは時間速流し た後、開放系において50℃でゲル化を進行させ 完全にゲル化した。

伴 伍 战 数

実施例1、2および比較例1で得たソルを所定 量用いて、テトラヒドロフランを溶媒として、 4.8時間シュクスレー抽出によって、高分子の抽 出を行った。そして、抽出によるゲルの重量減少 を調べた。その結果を第1表に示す。

Maria Harris	THE THE
	ゲルの重量減少(%)
爽施例1	3.86
実施例2	8.47
比較例1	9 2 . 1

実施例3で得られたゲルに比べて、溶媒で抽出さ れにくいことが分かる。

該対抗電極に直流電流またはコロナ放電を印加す る毎の方法が挙げられる。

LINE TO WEST WILLS

<実施例>思されては言言を言

数平均分子量が980であり両末端が水酸基で あるポリ(オキシテトラメチルン)と、トリエチ 翠浮ルシリル基とを前記反応式(1)で示した反応により 反応させた。得られた高分子とテトラエトキシシ ランとをモル比 0 : 49:1の割合で エタノー プロルとテドラビドロフランとを1、1の割合で混合 した溶媒に混合し、塩酸を触媒として常温で30 分間提择した。次いで、混合物を提择しつつ1時 間運流した後、開放系において50℃でゲル化を 進行させ、完全に固化させた。会計リカット 実施例2年3月第四人成立由市及海中公司。

数平均分子建立850であり両末端が水酸基で あるポリスポキシテトラメチレンドを用いて、実 施例1と同様に、ゲル化を行った。

数平均分子量 1 8 5 0 であり両末端が水酸基で

好解海 医医马克斯氏毒毒素

実施例1を行う原、下記一般式圖で表される化 合物を、ポリー(オギンテトラスチレン)に対して 10重量%の割合で混合し、度混合物をネサガラ ス上で薄膜状にゲル化した。ゲル化する直前に別 サガラスを上記混合物上に重ね、ゲル化が完 するまで、100kV/cmの直流電場で印加を

YAGU-#-EHILLM ask e relicion Beの測定により、上記方法により得られたゲル の非線形光学定数。dを測定したところ、5.pm/ Vであった。2週間後、同様にして上記ゲルの非 線形光学定数 d を関べたところ、4pm/Vであ

このことより、実施例3で得られたゲル中の一 般式皿で表される化合物に印加した配向性は、時 間が経過してもほとんど緩和されていないことが

分かる。

<発明の効果>

以上のように、この発明の高分子架標体は、ガラスとの反応性が高いものであり、顔状高分子同士が強固に架橋されているので、溶媒に抽出されにくいものである。

また、上記額状高分子が2次の非線形光学効果を示すものとした場合は、額状高分子同士が強固に架構されており、印加された配向が時間が経過しても緩和され難いものとなり、2次の非線形光学効果が弱まらないため、波長変換素子材料として好適に使用することができる。